(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平5-171014

(43)公開日 平成5年(1993)7月9日

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 8 L 67/02	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C 0 8 J 5/18	CFD	9267-4F		
C 0 8 K 3/22	КJR	7167-4 J		
D01F 6/84	302 Z	7199-3B		
	305 B	7199-3B		
			審査請求 未請求	₹ 請求項の数1(全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平3-343820		(71)出願人	000003159
				東レ株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)12月	₹26日		東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号
			(72)発明者	青山 雅俊
				静岡県三島市4845番地(町名,丁目表示な
				し) 東レ株式会社三島工場内
			(72)発明者	吉田 実
				静岡県三島市4845番地(町名,丁目表示な
				し) 東レ株式会社三島工場内
			(72)発明者	鈴木 勝
				静岡県三島市4845番地(町名,丁目表示な
				し) 東レ株式会社三島工場内

(54)【発明の名称】 ポリエステル組成物

(57)【要約】

【構成】 少なくとも一つのスルホン酸基またはスルホン酸金属塩基をもつ化合物を共重合してなる芳香族ポリエステルと酸化ジルコニウム粒子からなるポリエステル組成物。

【効果】 粒子の分散性が優れ、成形時のポリマフィルタの目詰りがなく、耐摩耗性に優れたフィルムまたは繊維を製造しうるポリエステル組成物が得られる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも一つのスルホン酸基またはス ルホン酸金属塩基をもつ化合物を共重合してなる芳香族 ポリエステル(A)と酸化ジルコニウム粒子(B)とか らなるポリエステル組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、フィルムあるいは繊維 を製造するための改良されたポリエステル組成物に関す る。

【0002】さらに詳しくは、ポリマ中での酸化ジルコ ニウム粒子の分散性に優れたフィルムあるいは繊維を得 るのに適したポリエステル組成物に関する。

[0003]

【従来の技術】一般に熱可塑性ポリエステル、例えばポ リエチレンテレフタレートは優れた力学特性を有してお り、フィルム、繊維などの成形品として広く用いられて いる。通常、該ポリエステルは、成形品に易滑性を付与 する目的でポリエステル中に不活性無機粒子を含有せし め、成形品の表面に凹凸を付与する方法が行なわれてい 20 る。このような不活性無機粒子としては種々あるが、一 般に不活性無機粒子は該ポリエステルとの親和性に欠 け、耐摩耗性に劣るといった問題があった。

【0004】従来からこの問題を解決すべく、粒子の表 面処理の検討がなされており、例えば、特開昭63-2 21158号公報や特開昭63-280763号公報 (コロイダルシリカ粒子表面をグリコール基で改質す る)、特開昭63-312345号公報(コロイダルシ リカ粒子表面をカップリング剤で改質する)、特開昭6 2-235353号公報 (炭酸カルシウム粒子をリン化 30 合物で表面処理する)などが提案されている。

【0005】しかしながら、このような公知の方法をも ってしても、磁気テープのように繰り返し摩擦使用され るような場合は、粒子の脱落を生じ、いまだ不十分であ る。また、もう一つの問題点として、ポリエステル中に 不活性無機粒子を添加する方法は、該粒子がポリエステ ル中で凝集してしまうという問題があった。ポリエステ ルの成形時には、該ポリエステルをポリマフィルタで濾 過することにより、粗大粒子、凝集粒子などを除去する ことが一般的に行なわれているが、ポリエステル中の凝 40 集粒子が多く存在する場合、該ポリマフィルタの寿命が 短くなり、生産性を著しく低下させる結果となる。さら に、例えば該ポリマフィルタで除去しきれない凝集粒子 がフィルム中に存在した場合、フィルム表面に粗大突起 が形成され、コンデンサ用フィルムにおいては電気特性 に悪影響を及ぼしたり、磁気テープ用フィルムにおいて はドロップアウトを引き起す原因となり、フィルム品質 を損ねてしまう。

[0006]

技術の問題点を解決し、耐摩耗性および粒子の分散性に 優れたフィルムあるいは繊維を得るのに適したポリエス テル組成物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】前記した本発明の目的 は、少なくとも一つのスルホン酸基またはスルホン酸金 属塩基をもつ化合物を共重合してなる芳香族ポリエステ ル(A)と酸化ジルコニウム粒子(B)からなるポリエ ステル組成物によって達成できる。

【0008】本発明における少なくとも一つのスルホン 酸基またはスルホン酸金属塩基をもつ化合物を共重合し てなる芳香族ポリエステル(A)とは、芳香族ジカルボ ン酸もしくはそのエステル形成性誘導体(a)およびグ リコール(b) およびスルホン酸基またはスルホン酸金 属塩基を少なくとも一つ有する化合物(c)を主成分と するものである。

【0009】芳香族ジカルボン酸もしくはそのエステル 形成性誘導体(a)の具体例としては、テレフタル酸、 2,6-ナフタレンジカルボン酸、1,2-ビス(クロ ロフェノキシ) エタン-4,4'-ジカルボン酸、その エステル形成性誘導体としてテレフタル酸ジメチル、 2,6-ナフタレンジカルボン酸ジメチル、1,2-ビ ス(クロロフェノキシ)エタン-4,4′-ジカルボン 酸ジメチルなどが挙げられ、なかでもテレフタル酸もし くはテレフタル酸ジメチルが好ましい。

【0010】また、グリコール成分(b)としては、エ チレングリコール、プチレングリコール、ジエチレング リコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコ ール、1.4-シクロヘキサンジメタノールなどが挙げ られ、なかでもエチレングリコールが好ましい。

【0011】また、スルホン酸基またはスルホン酸金属 塩基を少なくとも一つ有する化合物(c)としては、5 -ナトリウムスルホイソフタル酸およびそのエステル形 成性誘導体、5-リチウムスルホイソフタル酸およびそ のエステル形成性誘導体、5-ナトリウムスルホレゾル シンなどが挙げられ、中でも5-ナトリウムスルホイソ フタル酸およびそのエステル形成性誘導体、5-リチウ ムスルホイソフタル酸およびそのエステル形成性誘導体 が好ましい。

【0012】なお、該化合物 (c) の共重合量は、芳香 族ジカルポン酸もしくはそのエステル形成性誘導体10 0 重量部に対して 0. 1~30 重量部であると、発明の 効果が十分発現し、また得られるポリエステルの結晶化 特性が維持され、成形性が良好となるので好ましい。

【0013】また、これらのポリエステルには共重合成 分として、ネオペンチルグリコール、ポリアルキレング リコール、pーキシリレングルコールなどのジオール成 分、アジピン酸、セパシン酸、フタル酸、イソフタル酸 などのジカルボン酸成分、トリメリット酸、ピロメリッ 【発明が解決しようとする課題】本発明は前記した従来 50 ト酸などの多官能ジカルボン酸成分、p-オキシエトキ

シ安息香酸などのオキシカルボン酸成分などを共重合し てもかまわない。

【0014】本発明における酸化ジルコニウム粒子は、 例えば天然鉱物であるジルコサンドやパデライトから溶 融によって不純物を飛散除去する方法(乾式法)や、ア ルカリ溶融後水洗により不純物を除去する方法(湿式 法)などによって得られる。

【0015】本発明で使用する酸化ジルコニウム粒子の 平均径は0.005~3 µm、特に0.005~0.2 μmであるとフィルム製造時にフィルム破れが少なく、 フィルム表面粗さが低く、電気特性が良好であるため好 ましい。

【0016】また、酸化ジルコニウム粒子の添加量とし ては、熱可塑性ポリエステル100重量部に対して0. 01~30 重量部が好ましく、0.05~5 重量部がさ らに好ましい。

【0017】本発明の熱可塑性ポリエステル組成物は、 例えば酸化ジルコニウム粒子を目的とするポリエステル の出発原料であるグリコール溶媒で混合撹拌して分散ス ラリーとし、熱可塑性ポリエステルの反応系に添加する 20 製造方法などで得ることができる。なお、この際の処理 方法は撹拌によらずとも、例えば超音波などによっても 構わなく、またサンドグラインダなどの媒体型ミルを用 いても構わない。ポリエステルへの配合にあたっては、 上記した重合反応系に直接添加する方法以外にも、例え ば酸化ジルコニウム粒子を溶融状態のポリエステルへ練 り込む方法などでも可能である。前者の重合反応系に添 加する際の添加時期は任意であるが、エステル交換反応*

適圧上昇が2kg/cm²未満

2kg/cm²以上5kg/cm²未満

5kg/cm²以上10kg/cm²未満

10kg/cm²以上

4級

2級以上を合格とした。

【0023】D. フィルム特性

(1) 表面粗さRa(μm)

得られたポリエステル組成物を通常の方法で二軸延伸フ ィルムとし、JISB-0601に準じサーフコム表面 粗さ計を用い、針径2μm、荷重70mg、測定基準長 0. 025mm、カットオフ0. 08mmの条件下で中 心線平均粗さ(Ra)を測定した。

【0024】(2) フィルム表面欠点

Eで作成したフィルムをアルミニウム蒸着し、微分干渉 顕微鏡を用いて観察し、画像解析装置ルーゼックス50 0 (日本レギュレーター製) で3 μm以上の大きさの突 起数をカウントした。評価基準は次のとおりとした。

良好:20個/cm² 未満 不良: 20個/cm²以上 【0025】(3) 耐摩耗性

テープ走行性試験機TBT-300 ((株) 横浜システ ム研究所製)を使用し、25℃、50RHの雰囲気で2*50* 部、5~ナトリウムスルホイソフタル酸ジメチル2重量

*前から重縮合反応の減圧開始前までの間が好ましい。後 者の練り込みの場合は、粒子を乾燥してポリエステルに 練り込む方法でも、スラリ状態で減圧しながら直接練り 込む方法でも構わない。

【0018】さらに、本発明のポリエステルには、ポリ エステルの製造時に通常用いられるリチウム、ナトリウ ム、カルシウム、マグネシウム、マンガン、亜鉛、アン チモン、ゲルマニウム、チタンなどの化合物の金属化合 物触媒、着色防止剤としてのリン化合物、酸化ジルコニ 10 ウム粒子以外の不活性粒子などを含んでいてもよい。

[0019]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を詳細に説明す る。なお、得られたポリエステルの各特性値測定は次の 方法に従って行なった。

【0020】A. 酸化ジルコニウム粒子の粒径 平均粒径は粒子の電子顕微鏡写真によって測定した50 体積%の点にあたる粒子等価球直径により求めた。等価 球直径とは粒子と同じ体積を有する球の直径である。

【0021】B. ポリマの極限粘度

o-クロロフェノールを溶媒として25℃にて測定し

【0022】C. ポリマ濾圧

5 μmフィルタを装着した押出機でポリマを押出して、 押出し量と減圧の関係から単位減過面積当たりの減圧曲 線を作成し、ポリマ組成物100g通過時の遮圧上昇 $(kg/cm^2/\pi J v 100g/J v J v M J cm^2)$ から次のように判定した。

> 1級 2級

3級

000回繰り返し走行させた後、ガイド部に付着した白 色の削れ粉(白粉)を目視にて判定する。ここで、ガイ ド径は8mm o であり、ガイド材質はSUS27 (表面粗 度0.2S)、巻き付け角は180°、テープ走行速度 は3.3 cm/秒である。評価基準は次のとおりであ ろ.

1級:白粉発生量は非常に少ない。

2級:白粉発生量が少ない。

3級:白粉発生量がやや多い。

4級:白粉発生量が非常に多い。

【0026】実施例1

平均粒子径0. 15μmの酸化ジルコニウム粒子を10 重量部、エチレングリコール90重量部を混合して常温 下1時間ディゾルバーで撹拌処理し、酸化ジルコニウム /エチレングリコールスラリーを得た。

【0027】他方、ジメチルテレフタレート100重量

-5

部、エチレングリコール70重量部に、触媒として酢酸マグネシウム0.06里量部を加えてエステル交換反応を行なった後、反応生成物に先に調製したスラリー2重量部と触媒の酸化アンチモン0.03里量部、および耐熱安定剤としてトリメチルホスフェート0.03里量部を加え、重縮合反応を行ない、固有粘度0.620のポリエチレンテレフタレート組成物を得た。

【0028】このポリマを用いて濾過性テストと行なった結果は、濾圧上昇が1.5 kg/cm² (1級)であり、良好な濾過特性を有していた。

【0029】このポリエチレンテレフタレート組成物を290℃で溶融押出しし、その後90℃で維横それぞれ3倍延伸し、さらにその後220℃で15秒熱処理し、厚さ15 μ mのポリエチレンテレフタレート二軸延伸フィルムを得た。

【0030】 このフィルムを評価したところ、 $Ra=0.01\mu$ m、耐摩耗性評価1級であり、耐摩耗性に非常に優れたフィルムであった。また、フィルム表面欠点

は5個/cm²で、良好な表面形態を有していた。

【0031】 実施例2、3

5-ナトリウムスルホイソフタル酸ジメチルの共重合量、含有する酸化ジルコニウム粒子の平均粒子径を変えて、実施例1と同様にしてポリエステルを重合し、さらにその二軸延伸フィルムを得た。表1にポリマ特性、フィルム特性を示した。得られたポリマの粒子分散性およびフィルムの耐摩耗性は良好であった。

【0032】比較例1~5

10 5-ナトリウムスルホイソフタル酸ジメチルを共重合したポリエステルの代りにホモポリマーを用いるとか、あるいは酸化ジルコニウム粒子の代りに他の粒子を用いるかした以外は、実施例1と同様にしてポリエステルならびに二軸延伸フィルムを得た。結果を表2に示した。しかしながら、粒子分散性と耐摩耗性を同時に満足するものは得られなかった。

[0033]

【麦1】

		実施例1	実施例2	実施例3
	粒 子 種	酸化ジルコニウム	酸化ジルコニウム	酸化ジルコニウム
粒子特性	粒 子 径 (μm)	0. 15	0. 05	0. 7
	添 加 量	0. 20	0. 40	0. 15
	共 重 合 物	5-ナトリウムスルホ イソフタル酸ジメチル	5-ナトリウムスルホ イソフタル酸ジメチル	
ポリマ特性	共重合量*	2	3	10
	極限粘度	0. 620	0. 610	0.620
	ポリマ溢圧評価	1 級	1 級	2 級
	表面粗さ(μm) Ra	0. 010	0. 009	0. 025
フィルム特性	フィルム表面欠点評価	良 好	良 好	良 好
	耐摩耗性評価	1 級	1 級	2 級

*1 テレフタル酸ジメチル100重量部に対する重量部

【表2】

7

8
_

			比較例 1	比較例2	比較例3	比較例4	比较例5
	拉子		酸化ジルコニウム	酸化チタン	カオリン	酸化チタン	カオリン
粒子特性	数子	. 径 (μm)	0.15	0.20	1.0	0.20	0.15
	茶	喜 .	0, 20	0, 20	0.20	0.30	0.25
	# #	合物	なし	なし	# L	5ーナトリウムス ルホイソフタル酸 ジメチル	5-ナトリウムス ルホイソフタル酸 ジメチル
ポリマ特性	共重、	合 最*		_		æ	4
	廢惡	限粘度	0, 620	0.620	0.620	0.615	0.620
	ポリマネ	ポリマ湖圧評価	3	2 88	3 級	1 40	1 級
	表面和R	粗き (μm) a	0.012	0,015	0.018	0.015	0.010
フィルム特性		フィルム表面欠点評価	不良	不良	不良	東 年	良 好
	馬爾森	耐摩耗性評価	2	3 🔅	4 級	3 級	4

1 テレフタル酸ジメチル100重量部に対する重量部

[0034]

40 ルムなどの成形物にした場合に耐摩耗性に優れた効果を

【発明の効果】本発明のポリエステル組成物は、成形工 程におけるポリマフィルタの目詰りがなく、しかもフィ

【手続補正書】

【提出日】平成5年3月26日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】発明の詳細な説明

【補正方法】変更

【補正内容】

発揮する。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、フィルムあるいは繊維 を製造するための改良されたポリエステル組成物に関す る。

【00002】さらに詳しくは、ポリマ中での酸化ジルコニウム粒子の分散性に優れたフィルムあるいは繊維を得るのに適したポリエステル組成物に関する。

[0003]

【従来の技術】一般に熱可塑性ポリエステル、例えばポリエチレンテレフタレートは優れた力学特性を有しており、フィルム、繊維などの成形品として広く用いられている。通常、該ポリエステルは、成形品に易滑性を付与する目的でポリエステル中に不活性無機粒子を含有せしめ、成形品の表面に凹凸を付与する方法が行なわれている。このような不活性無機粒子としては種々あるが、一般に不活性無機粒子は該ポリエステルとの親和性に欠け、耐摩耗性に劣るといった問題があった。

【0004】従来からこの問題を解決すべく、粒子の表面処理の検討がなされており、例えば、特開昭63-221158号公報や特開昭63-280763号公報(コロイダルシリカ粒子表面をグリコール基で改質する)、特開昭63-312345号公報(コロイダルシリカ粒子表面をカップリング剤で改質する)、特開昭62-235353号公報(炭酸カルシウム粒子をリン化合物で表面処理する)などが提案されている。

【0005】しかしながら、このような公知の方法をも ってしても、磁気テープのように繰り返し摩擦使用され るような場合は、粒子の脱落を生じ、いまだ不十分であ る。また、もう一つの問題点として、ポリエステル中に 不活性無機粒子を添加する方法は、該粒子がポリエステ ル中で凝集してしまうという問題があった。ポリエステ ルの成形時には、該ポリエステルをポリマフィルタで濾 過することにより、粗大粒子、凝集粒子などを除去する ことが一般的に行なわれているが、ポリエステル中の凝 集粒子が多く存在する場合、該ポリマフィルタの寿命が 短くなり、生産性を著しく低下させる結果となる。さら に、例えば該ポリマフィルタで除去しきれない凝集粒子 がフィルム中に存在した場合、フィルム表面に粗大突起 が形成され、コンデンサ用フィルムにおいては電気特性 に悪影響を及ぼしたり、磁気テープ用フィルムにおいて はドロップアウトを引き起す原因となり、フィルム品質 を損ねてしまう。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は前記した従来 技術の問題点を解決し、耐摩耗性および粒子の分散性に 優れたフィルムあるいは繊維を得るのに適したポリエス テル組成物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】前記した本発明の目的は、少なくとも一つのスルホン酸基またはスルホン酸金属塩基をもつ化合物を共重合してなる芳香族ポリエステル(A)と酸化ジルコニウム粒子(B)からなるポリエステル組成物によって達成できる。

【0008】本発明における少なくとも一つのスルホン酸基またはスルホン酸金属塩基をもつ化合物を共重合してなる芳香族ポリエステル(A)とは、芳香族ジカルポン酸もしくはそのエステル形成性誘導体(a)およびグリコール(b)およびスルホン酸基またはスルホン酸金属塩基を少なくとも一つ有する化合物(c)を主成分とするものである。

【0009】 芳香族ジカルボン酸もしくはそのエステル 形成性誘導体(a)の具体例としては、テレフタル酸、2,6-ナフタレンジカルボン酸、1,2-ビス(クロロフェノキシ)エタン-4,4'-ジカルボン酸、そのエステル形成性誘導体としてテレフタル酸ジメチル、2,6-ナフタレンジカルボン酸ジメチル、1,2-ビス(クロロフェノキシ)エタン-4,4'-ジカルボン酸ジメチルなどが挙げられ、なかでもテレフタル酸もしくはテレフタル酸ジメチルが好ましい。

【0010】また、グリコール成分(b)としては、エチレングリコール、プチレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、1,4-シクロヘキサンジメタノールなどが挙げられ、なかでもエチレングリコールが好ましい。

【0011】また、スルホン酸基またはスルホン酸金属塩基を少なくとも一つ有する化合物(c)としては、5ーナトリウムスルホイソフタル酸およびそのエステル形成性誘導体、5ーリチウムスルホイソフタル酸およびそのエステル形成性誘導体、5ーナトリウムスルホイソフタル酸およびそのエステル形成性誘導体、5ーリチウムスルホイソフタル酸およびそのエステル形成性誘導体、5ーリチウムスルホイソフタル酸およびそのエステル形成性誘導体が好ましい。

【0012】なお、該化合物(c)の共重合量は、芳香族ジカルボン酸もしくはそのエステル形成性誘導体100重量部に対して0.1~30重量部であると、発明の効果が十分発現し、また得られるポリエステルの結晶化特性が維持され、成形性が良好となるので好ましい。

【0013】また、これらのポリエステルには共重合成分として、ネオペンチルグリコール、ポリアルキレングリコール、pーキシリレングルコールなどのシオール成分、アジピン酸、セパシン酸、フタル酸、イソフタル酸などのジカルボン酸成分、トリメリット酸、ピロメリット酸などの多官能ジカルボン酸成分、pーオキシエトキシ安息香酸などのオキシカルボン酸成分などを共重合してもかまわない。

【0014】本発明における酸化ジルコニウム粒子は、 通常、天然に産するジルコニウム鉱石、すなわちジルコ ン砂やバッデリ石などから得ることができる。その製法 は、例えば上述のジルコン砂を溶融し、オキシ塩化ジル コニウムを経て、水酸化ジルコニウムの焼成により得る 方法などが挙げられる。

【0015】本発明で使用する酸化ジルコニウム粒子の

平均径は0.005~3μm、特に0.005~0.2 μmであるとフィルム製造時にフィルム破れが少なく、 フィルム表面粗さが低く、電気特性が良好であるため好 ましい。

【0016】また、酸化ジルコニウム粒子の添加量とし ては、熱可塑性ポリエステル100重量部に対して0. 01~30重量部が好ましく、0.05~5重量部がさ らに好ましい。

【0017】本発明の熱可塑性ポリエステル組成物は、 例えば酸化ジルコニウム粒子を目的とするポリエステル の出発原料であるグリコール溶媒で混合撹拌して分散ス ラリーとし、熱可塑性ポリエステルの反応系に添加する 製造方法などで得ることができる。なお、この際の処理 方法は撹拌によらずとも、例えば超音波などによっても 構わなく、またサンドグラインダなどの媒体型ミルを用 いても構わない。ポリエステルへの配合にあたっては、 上記した重合反応系に直接添加する方法以外にも、例え ば酸化ジルコニウム粒子を溶融状態のポリエステルへ練 り込む方法などでも可能である。前者の重合反応系に添 加する際の添加時期は任意であるが、エステル交換反応 前から重縮合反応の減圧開始前までの間が好ましい。後 者の練り込みの場合は、粒子を乾燥してポリエステルに 練り込む方法でも、スラリ状態で減圧しながら直接練り 込む方法でも構わない。

【0018】さらに、本発明のポリエステルには、ポリ エステルの製造時に通常用いられるリチウム、ナトリウ ム、カルシウム、マグネシウム、マンガン、亜鉛、アン チモン、ゲルマニウム、チタンなどの化合物の金属化合 物触媒、着色防止剤としてのリン化合物、酸化ジルコニ ウム粒子以外の不活性粒子などを含んでいてもよい。本 発明の酸化ジルコニウム粒子以外の不活性粒子として*

濾圧上昇が2kg/cm²未満

1級 2 kg/cm² 以上5 kg/cm² 未満 2級 5kg/cm²以上10kg/cm²未満 3級 10kg/cm²以上 4級

2級以上を合格とした。

【0024】D. フィルム特性

(1) 表面粗さRa (μm)

得られたポリエステル組成物を通常の方法で二軸延伸フ ィルムとし、JISB-0601に準じサーフコム表面 粗さ計を用い、針径2 μm、荷重70 mg、測定基準長 0. 025mm、カットオフ0. 08mmの条件下で中 心線平均粗さ(Ra)を測定した。

【0025】(2) フィルム表面欠点

Eで作成したフィルムをアルミニウム蒸着し、微分干渉 顕微鏡を用いて観察し、画像解析装置ルーゼックス50 0 (日本レギュレーター製) で3 μm以上の大きさの突 起数をカウントした。評価基準は次のとおりとした。

良好:20個/cm²未満 不良:20個/cm²以上

*は、炭酸カルシウム、酸化チタン、酸化ケイ素、リン酸 カルシウムなどの無機粒子、シリコーン、スチレンージ ビニルペンゼン共重合体、エチルビニルペンゼンージビ ニルベンゼン共重合体などの架橋高分子粒子、あるいは アルカリ金属およびアルカリ土類金属の少なくとも一種 とリンを構成成分の一部とするポリエステル重合反応系 で析出させた、いわゆる内部粒子などの不活性粒子が挙

【0019】これらの粒子の粒子径は本発明の酸化ジル コニウム粒子よりも大きいことが好ましく、0.1~2 μmが好ましい。また、添加量は熱可塑性ポリエステル 100重量部に対して0.005~10重量部が好まし 61

[0020]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を詳細に説明す る。なお、得られたポリエステルの各特性値測定は次の 方法に従って行なった。

【0021】A. 粒子の粒径

平均粒径は粒子の電子顕微鏡写真によって測定した50 体積%の点にあたる粒子等価球直径により求めた。等価 球直径とは粒子と同じ体積を有する球の直径である。

【0022】B. ポリマの極限粘度

o-クロロフェノールを溶媒として25℃にて測定し

【0023】C. ポリマ濾圧

5 μmフィルタを装着した押出機でポリマを押出して、 押出し量と濾圧の関係から単位濾過面積当たりの濾圧曲 線を作成し、ポリマ組成物100g通過時の濾圧上昇 $(kg/cm^2/\pi^1)$ $\sqrt{100g/7}$ $\sqrt{100g}$ から次のように判定した。

【0026】(3) 耐摩耗性

テープ走行性試験機TBT-300〔(株) 横浜システ ム研究所製〕を使用し、25℃、50RHの雰囲気で2 000回繰り返し走行させた後、ガイド部に付着した白 色の削れ粉(白粉)を目視にて判定する。ここで、ガイ ド径は8㎜0であり、ガイド材質はSUS27 (表面粗 度0.2S)、巻き付け角は180°、テープ走行速度 は3.3 cm/秒である。評価基準は次のとおりであ

1級:白粉発生量は非常に少ない。

2級:白粉発生量が少ない。

3級:白粉発生量がやや多い。

4級:白粉発生量が非常に多い。

【0027】 実施例1

平均粒子径 0. 15μmの酸化ジルコニウム粒子を10 重量部、エチレングリコール90重量部を混合して常温 下1時間ディゾルパーで撹拌処理し、酸化ジルコニウム /エチレングリコールスラリーを得た。

【0028】他方、ジメチルテレフタレート100重量部、5ーナトリウムスルホイソフタル酸ジメチル2重量部、エチレングリコール70重量部に、触媒として酢酸マグネシウム0.06重量部を加えてエステル交換反応を行なった後、反応生成物に先に調製したスラリー2重量部と触媒の酸化アンチモン0.03重量部、および耐熱安定剤としてトリメチルホスフェート0.03重量部を加え、重縮合反応を行ない、固有粘度0.620のポリエチレンテレフタレート組成物を得た。

【0029】このポリマを用いて濾過性テストと行なった結果は、濾圧上昇が1.5 kg/cm² (1級)であり、良好な濾過特性を有していた。

【0030】このポリエチレンテレフタレート組成物を290℃で溶融押出しし、その後90℃で縦横それぞれ3倍延伸し、さらにその後220℃で15秒熱処理し、厚さ 15μ mのポリエチレンテレフタレート二軸延伸フィルムを得た。

*0.01 μ m、耐摩耗性評価1級であり、耐摩耗性に非常に優れたフィルムであった。また、フィルム表面欠点は5個/cm 2 で、良好な表面形態を有していた。

【0032】 実施例2~5

5-ナトリウムスルホイソフタル酸ジメチルの共重合 量、含有する酸化ジルコニウム粒子の平均粒子径あるい は併用粒子を変える以外は、実施例1と同様にしてポリ エステルを重合し、さらにその二軸延伸フィルムを得 た。表1、2にポリマ特性、フィルム特性を示した。得 られたポリマの粒子分散性およびフィルムの耐摩耗性は 良好であった。

[0033] 比較例1~5

5-ナトリウムスルホイソフタル酸ジメチルを共重合したポリエステルの代りにホモポリマーを用いるとか、あるいは酸化ジルコニウム粒子の代りに他の粒子を用いるかした以外は、実施例1と同様にしてポリエステルならびに二軸延伸フィルムを得た。結果を表3に示した。しかしながら、粒子分散性と耐摩耗性を同時に満足するものは得られなかった。

【0034】

【0031】このフィルムを評価したところ、Ra=*

				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		実 施 例 1	実施例2	実施例3
	粒 子 種	酸化ジルコニウム	酸化ジルコニウム	酸化ジルコニウム
粒子特性	粒 子 径 (μm)	0. 15	0.05	0. 7
	添加量	0. 20	0.40	0. 15
	共 重 合 物	5-ナトリウムスルホ イソフタル酸ジメチル	5-ナトリウムスルホ イソフタル酸ジメチル	
ポリマ特性	共 重 合 量*	2	3	10
4 2 4 14 15	極限粘度	0. 620	0. 610	0. 620
	ポリマ源圧評価	1 級	1 級	2 級
	表面粗さ(μm) Ra	0. 010	0. 009	0. 025
フィルム特性	フィルム表面欠点評価	良 好	良 好	良 好
	耐摩耗性評価	1 級	1 級	2 級

^{*1} テレフタル酸ジメチル100重量部に対する重量部

【表2】

	····		T
		実施例4	実施例5
粒子特性1	粒子種	酸化ジルコニウム	酸化ジルコニウム
1	粒子径 (μm)	0.30	0.40
	添加量	0.30	0.40
粒子特性2	粒子種	炭酸カルシウム	エチルビニルベンゼン-
· ·			ジピニルベンゼン共重合
			体粒子
	粒子径 (μm)	0.60	0.60
	フイルムへの添加量	0.10	0. 10
ポリマ特性	共重合物	5ーナトリウムス	5ーナトリウムス
		ルホイソフタル酸	ルホイソフタル酸
		ジメチル	ジメチル
	共重合量#1	1	1
ĺ	極限粘度	0,610	0.620
	ポリマ瀘圧評価	2級	2級
フイルム特性	表面粗さRa (μm)	0.018	0. 017
	フィルム表面欠点評価	良好	良好
	耐摩耗性評価	1級	1級

*1 テレフタル酸ジメチル100重量部に対する重量部

【表3】

		比較例 1	比較例 2	比較例 3	比較例4	比数图 5
	粒子種	酸化ジルコニウム	酸化チタン	カオリン	酸化チタン	カオリン
粒子特性	粒子径 (μm)	0.15	0, 20	1. 0	0. 20	0.15
	茶 加 量	0, 20	0.20	0, 20	0.30	0.25
	. 共重合物	なし	なん	t L	5ーナトリウムス ルホイソフタル酸 ジメチル	5ーナトリウムス ルホイソフタル酸 ジメチル
ポリマ布料	共重合量*	_	_		3	4
	極限粘度	0.620	0.620	0.620	0.615	0.620
	ポリマ池圧評価	ъ.	2	3	1 极	1 66
	表面粗き (μm) Ra	0.012	0.015	0.018	0.015	0.010
フィルム特性	フィルム表面欠点評価	不良	不良	不良	身 好.	良好
	耐摩耗性評価	2 級	3 88	4	3 &	4

1 テレフタル酸ジメチル100重量部に対する重量部

[0035]

ルムなどの成形物にした場合に耐摩耗性に優れた効果を

【発明の効果】本発明のポリエステル組成物は、成形工 程におけるポリマフィルタの目詰りがなく、しかもフィ

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

FΙ

発揮する。

技術表示箇所

D01F 6/92

3 0 1 M 7199-3B

Q 7199-3B